

REGIONE SICILIA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
"GARIBALDI"
Catania

DELIBERAZIONE N. 1051 del 16 SET, 2021

Oggetto: Stipula Convenzione tra Arnas Garibaldi e Cenacolo Cristo Re per il servizio di medicina trasfusionale.

Proposta N° 129 del 16 SET 2021

SETTORE PROPONENTE
SETTORE AFFARI GENERALI

L'istruttore/Il Responsabile del Procedimento

Il Capo Settore della U.O.C. Affari Generali

Luca Bonazzi

(Dott.ssa Ersilia Riggi)

Ersilia Riggi

Registrazione Contabile

Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

NULLA OSTA, in quanto conforme alle norme di contabilità

Il Dirigente Responsabile
Settore Economico Finanziario e Patrimoniale
(dott. Giovanni Luca Roccella)

Nei locali della sede legale dell'Azienda, Piazza S. Maria di Gesù n. 5, Catania,
il Direttore Generale, dott. Fabrizio De Nicola,
nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 196 del 04.04.2019

con l'assistenza del Segretario, dott. _____ ha adottato la seguente deliberazione

Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi

Il Capo Settore della U.O.C. AFFARI GENERALI
Giusta deliberazione n.563 del 30/06/2020

Visti :

- Il DA n. 869 del 17-5-2018 *“Recepimento dell’Accordo, ai sensi dell’articolo 6, comma 1, lettera a) della Legge 21 ottobre 2005 n. 219, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano del 25 maggio 2017 (Atti n. 85/CSR) concernente “Schema tipo di convenzione tra le strutture pubbliche provviste di servizi trasfusionali e quelle pubbliche e private accreditate e non, prive di servizio trasfusionale, per la fornitura di sangue e dei suoi prodotti e di prestazioni di medicina trasfusionale”.*
- La nota Ns prot. 1551/AA.GG del 13-7-2021, con la quale la Casa di Cura Cenacolo Cristo Re, ha espresso la volontà di rinnovare una convenzione per il Servizio di Medicina Trasfusionale;
- La nota 3161/AA.GG del 26-8-2021, con la quale è stato chiesto al Direttore Sanitario di esprimere parere in merito al rinnovo della convenzione;
- La nota succitata (registrata al Ns prot. n.3379/AA.GG del 15-9-2021), in calce alla quale, il Direttore Sanitario e il Direttore UOC Servizio Trasfusionale hanno espresso **Parere Favorevole**, con la seguente specifica del Direttore Sanitario *“Vigilanza sulle attività nel rispetto delle vigenti norme di Settore al Direttore UOC Trasfusionale”;*

Ritenuto, pertanto,

- Prendere atto dei pareri favorevoli succitati;
- Potersi autorizzare il rinnovo della Convenzione con Casa di Cura Cenacolo Cristo Re per il servizio di medicina trasfusionale;
- Stabilire la decorrenza della Convenzione in oggetto dalla data di ultima sua sottoscrizione, per la durata di anni tre;
- Trasmettere copia della presente e della relativa bozza convenzione, allegata per farne parte integrante e sostanziale, al Cenacolo Cristo Re , al Direttore U.O.C Medicina Trasfusionale e al Resp.le del Settore Economico Finanziario;
- Munire la presente della clausola d’immediata esecuzione;

Attestata la legittimità formale e sostanziale dell'odierna proposta e la sua conformità alla normativa disciplinante la materia trattata, ivi compreso il rispetto della disciplina di cui alla L.190/2012;

Propone

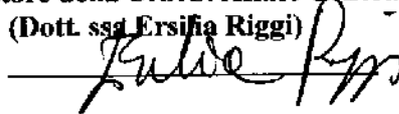
Per le motivazioni descritte in narrativa, che qui s’intendono integralmente riportate e trascritte:

- Prendere atto dei pareri favorevoli succitati;
- Potersi autorizzare il rinnovo della Convenzione con Casa di Cura Cenacolo Cristo Re per il servizio di medicina trasfusionale ;
- Stabilire la decorrenza della Convenzione in oggetto dalla data di ultima sua sottoscrizione, per la durata di anni tre;

- Trasmettere copia della presente e della relativa bozza convenzione, allegata per farne parte integrate e sostanziale, al Cenacolo Cristo Re , al Direttore U.O.C Medicina Trasfusionale e al Resp.le del Settore Economico Finanziario;
- Munire la presente della clausola d'immediata esecuzione;

Allegato parte integrante: Bozza Convenzione e tariffario

Il Capo Settore della U.O.C. Affari Generali
(Dott. ssa Ersilia Riggi)



IL DIRETTORE GENERALE

Preso atto della proposta di deliberazione, che qui s'intende riportata e trascritta, quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

Preso atto della attestazione di legittimità e di conformità alla normativa disciplinante la materia espressa dal dirigente che propone la presente deliberazione;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario aziendale;

DELIBERA

di approvare la superiore proposta per come formulata dal Dirigente Responsabile della Struttura proponente e, pertanto dispone di:

- Prendere atto dei pareri favorevoli succitati;
- Potersi autorizzare il rinnovo della Convenzione con Casa di Cura Cenacolo Cristo Re per il servizio di medicina trasfusionale;
- Stabilire la decorrenza della Convenzione in oggetto dalla data di ultima sua sottoscrizione, per la durata di anni tre;
- Trasmettere copia della presente e della relativa bozza convenzione, allegata per farne parte integrate e sostanziale, al Cenacolo Cristo Re , al Direttore U.O.C Medicina Trasfusionale e al Resp.le del Settore Economico Finanziario;
- Munire la presente della clausola d'immediata esecuzione

Allegato parte integrante: Bozza Convenzione e tariffario

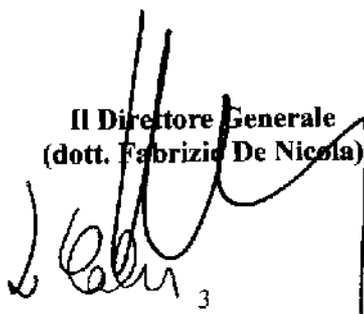
Il Direttore Amministrativo
(dott. Giovanni Annino)



Il Segretario

Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi


Il Direttore Generale
(dott. Fabrizio De Nicola)



Il Direttore Sanitario
(dott. Giuseppe Giammanco)



_____ copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda il giorno _____ e ritirata il giorno _____

L'addetto alla pubblicazione

Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda dal _____ al _____ - ai sensi dell'art. 65 l.r. n. 25/93, così come sostituito dall'art. 53 l.r. n. 30/93 - e contro la stessa non è stata prodotta opposizione.

Catania _____

Il Direttore Amministrativo

Inviata all'Assessorato Regionale della Salute il _____ Prot. n. _____

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

La presente deliberazione è esecutiva:

- immediatamente
- perché sono decorsi 10 giorni dalla data di pubblicazione
- a seguito del controllo preventivo effettuato dall'Assessorato Regionale per la Sanità:
 - a. nota di approvazione prot. n. _____ del _____
 - b. per decorrenza del termine

IL FUNZIONARIO RESPONSABILE

CONVENZIONE

TRA

L'Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione , Piazza Santa Maria del Gesù n.5 Catania , nella persona del Direttore Generale Dott. Fabrizio De Nicola, sede del Servizio Trasfusionale, di qui innanzi "Azienda fornitrice"

E

Cenacolo Cristo Re S.r.l Casa di Cura Riabilitativa "Mons.Giosuè Calaciura" Via S. Placido, 1, 95033 Biancavilla CT, nella persona del Dott. Giosuè Greco, "Struttura sanitaria ricevente"

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

ARTICOLO 1

(Oggetto)

1. Oggetto della convenzione è la fornitura di (specificare):
 - a) emocomponenti per uso trasfusionale;
 - b) prestazioni di medicina trasfusionale;
2. Il Direttore sanitario della Struttura sanitaria ricevente è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, tra i medici operanti nella struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione. Il referente della Struttura sanitaria ricevente partecipa al Comitato del buon uso del sangue dell'azienda fornitrice.

ARTICOLO 2

(Obblighi delle parti)

1. L'Azienda fornitrice rende disponibile la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:
 - a. garantire la disponibilità delle attività trasfusionali 24 su 24 ore, sette giorni su sette;
 - b. definire tipologie di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi come risultano dal repertorio allegato alla presente convenzione;
 - c. fornire, in applicazione della normativa vigente, le procedure relative a:
 1. richiesta di emocomponenti, ivi compresa la richiesta urgente e urgentissima;
 2. richiesta di prestazioni di medicina trasfusionale (esami immunematologici)
 3. modalità di assegnazione e consegna degli emocomponenti;
 4. modalità di restituzione degli emocomponenti non utilizzati;
 5. confezionamento e trasporto di sangue, di emocomponenti e dei campioni di sangue che necessitano di trasporto a temperatura controllata;
 6. garanzia della sicurezza della trasfusione con particolare riferimento a prelievi per indagini pretrasfusionali, richiesta, assegnazione, consegna, trasporto e tracciabilità degli emocomponenti;
 7. conservazione degli emocomponenti;
 8. gestione delle tecnologie strumentali ed informatiche.
2. La Struttura sanitaria ricevente, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

- a. riconoscere l'esclusività della fornitura;
- b. non porre a carico in alcun modo al paziente, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso trasfusionale, degli emocomponenti ad uso non trasfusionale. Tali costi sono da addebitarsi all'azienda sanitaria di residenza del paziente nei casi di convezioni stipulate tra le Aziende sanitarie sedi di Servizi Trasfusionali e strutture private non accreditate.
- c. comunicare all'Azienda fornitrice il nominativo del medico referente delle attività trasfusionali in convenzione;
- d. restituire i prodotti non utilizzati secondo le modalità e i tempi indicati dal Servizio Trasfusionale di riferimento di cui al comma 1, lettera c), punto 4;
- e. garantire la tracciabilità dei prodotti ricevuti;
- f. garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;
- g. far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale la dichiarazione di avvenuta trasfusione/applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo.

ARTICOLO 3

(Fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale e attività correlate)

1. La fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale prevede quanto segue:

a) Consulenza di medicina trasfusionale

La richiesta di emocomponenti ad uso trasfusionale deve essere preceduta da una consulenza di medicina trasfusionale fornita dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice secondo modalità condivise.

b) Sicurezza della trasfusione

La Struttura sanitaria ricevente applica le procedure per garantire la sicurezza del paziente candidato alla trasfusione fornite dal Servizio Trasfusionale e condivise nell'ambito del Comitato ospedaliero di buon uso del sangue.

c) Prelievi ematici per indagini immunoematologiche e pretrasfusionali

La raccolta e l'invio dei prelievi ematici avvengono in conformità alla normativa vigente e secondo le disposizioni fornite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

d) Richiesta trasfusionale

La richiesta trasfusionale avviene in conformità alla normativa vigente, secondo le modalità di compilazione e trasmissione del modulo di richiesta forniti dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

e) Indagini pretrasfusionali

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice garantisce l'esecuzione delle indagini pretrasfusionali in conformità alla normativa vigente

f) Assegnazione e consegna

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, stabilisce e fornisce i criteri di assegnazione e le modalità di consegna degli emocomponenti.

g) Modalità di confezionamento e trasporto

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, definisce le modalità di confezionamento e di trasporto.

Il trasporto deve avvenire in condizioni che consentano di mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche dei prodotti.

Le procedure di trasporto devono essere convalidate e periodicamente riconvalidate in conformità alla normativa vigente da parte del responsabile del trasporto.

h) Modalità di conservazione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di conservazione dei prodotti presso la Struttura sanitaria ricevente, al fine di garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e funzionali degli stessi, in conformità alla normativa vigente.

i) Avvenuta trasfusione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente deve dare sistematica comunicazione dell'avvenuta trasfusione.

j) Gestione delle unità non utilizzate

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di gestione e i tempi di restituzione delle unità non utilizzate, in conformità alla normativa vigente.

k) Gestione delle reazioni ed eventi avversi

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente notifica le eventuali reazioni ed eventi avversi secondo la normativa vigente.

l) Gestione delle unità autologhe

1. Il paziente candidato al predeposito viene inviato dalla Struttura sanitaria ricevente al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice per la verifica dell'applicabilità di un programma di predeposito per autotrasfusione sulla base delle indicazioni e controindicazioni previste dalle vigenti disposizioni.
2. Qualora il paziente debba effettuare il predeposito presso un Servizio Trasfusionale di una Azienda sanitaria diversa da quella fornitrice, ferma restando la verifica di cui al punto 1, devono essere definite le modalità operative riguardanti le procedure di prelievo, trasporto e consegna al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

ARTICOLO 4

(Emodiluzione e recupero peri-operatorio)

Le attività inerenti alla emodiluzione pre-operatoria e al recupero intra e peri-operatorio avvengono in conformità alla normativa vigente.

ARTICOLO 5

(Fornitura di prestazioni di medicina trasfusionale)

1. Le prestazioni di medicina trasfusionale e le modalità di erogazione delle stesse da parte dell'Azienda fornitrice sono specificamente declinate tra le parti e allegate alla presente convenzione.

ARTICOLO 6

(Informativa e consenso al trattamento dei dati personali e consenso informato)

1. Per l'informativa, il consenso al trattamento dei dati personali e il consenso informato alla trasfusione si seguono le indicazioni previste dalla normativa vigente in materia trasfusionale.

ARTICOLO 7

(Tracciabilità)

1. La Struttura sanitaria ricevente garantisce la tracciabilità secondo le modalità, anche informatiche, previste dalla normativa vigente.
2. Qualora siano adottate le modalità informatiche, le stesse rispondono ai requisiti minimi di funzionalità e di sicurezza previste dalle vigenti disposizioni

ARTICOLO 8
(Rapporti economici)

1. Per i prodotti (emocomponenti ad uso trasfusionale) si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
2. Per le prestazioni specialistiche oggetto della presente convenzione si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
3. I costi di trasporto sono a carico della Struttura sanitaria ricevente.
4. I pagamenti a favore delle Aziende fornitrici sono effettuati entro i limiti stabiliti dal Decreto legislativo del 9 ottobre 2002, n. 231 e successive modificazioni e integrazioni.

ARTICOLO 9
(Durata)

1. La presente convenzione ha validità di tre anni dalla sottoscrizione. Sei mesi prima del termine della scadenza, le parti ne definiscono il rinnovo, sulla base della programmazione regionale.
2. Il recesso è esercitato secondo la normativa vigente.
3. Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.

ARTICOLO 11
(Foro competente)

1. Per tutte le eventuali controversie sull'interpretazione ed esercitazione della presente convenzione sarà competente in via esclusiva il Foro di Catania

.....li.....

Per l'Azienda fornitrice

Per la Struttura sanitaria ricevente

ALLEGATI

- Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'Azienda fornitrice e relative modalità di erogazione degli stessi
- Tariffe di cessione

ALLEGATO 1 D.A. n. 1101 del 15/06/2016

Prezzo unitario di cessione del sangue e degli emocomponenti tra strutture sanitarie pubbliche e private e tra Regioni e Province autonome

| Emocomponenti (unità)* | Tariffa (€) |
|--|--------------------|
| Concentrato eritrocitario privato del buffy-coat e risospeso in soluzione additiva | 136 |
| Concentrato eritrocitario leucodepleto mediante filtrazione in linea | 181 |
| Concentrato eritrocitario leucodepleto da aferesi | 187 |
| Plasma fresco congelato ad uso trasfusionale da frazionamento del sangue intero | 21 |
| Plasma fresco congelato entro 24 ore dal prelievo dal quale possono essere recuperate le proteine labili, da frazionamento del sangue intero | 21 |
| Plasma fresco congelato entro 72 ore dal prelievo dal quale possono essere recuperate le proteine non labili, da frazionamento del sangue intero | 17 |
| Plasma da aferesi | 172 |
| Plasma da prelievo multicomponente | 54 |
| Singola unità di buffy-coat | 7 |
| Concentrato piastrinico da singolo buffy-coat | 19 |
| Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica manuale | 97 |
| Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica automatizzata | 207 |
| Concentrato piastrinico da aferesi leucodepleto in linea | 418 |
| Concentrato piastrinico da prelievo multicomponente leucodepleto in linea | 256 |
| Concentrato granulocitario da aferesi | 547 |
| Linfociti da aferesi | 478 |
| Concentrato di cellule staminali da aferesi (compresa la conta delle cellule CD34+) | 668 |
| Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale | 17.000 |
| Crioprecipitato | 75 |
| Procedura di autotrasfusione mediante predeposito e per singola unità | 74 |
| Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero – autologo** | 122 |
| Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero – allogenico** | 164 |
| Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da aferesi – autologo** | 416 |
| Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da aferesi – allogenico** | 458 |
| Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato - autologo** | 238 |
| Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue cordonale - allogenico** | 164 |
| Allattamento gel piastrinico (escluso utilizzo di batroxobina) | 21 |
| Colla di fibrina da prelievo venoso periferico – autologo | 88 |
| Colla di fibrina da unità di sangue intero – autologo | 126 |
| Colla di fibrina da unità di sangue intero – allogenico | 169 |
| Colla di fibrina da dispositivo medico dedicato – autologo | 510 |
| Colla di fibrina da unità di sangue intero trattata con dispositivo medico dedicato allogenico | 549 |
| Collirio da siero autologo | 152*** |
| Concentrato piastrinico collirio | 202 |
| *Comprensivo di esami di qualificazione biologica | = |
| **la tariffa fa riferimento al prodotto madre, alla preparazione delle dosi terapeutiche e al congelamento | = |
| ***tariffa per dose terapeutica per almeno 30 giorni di trattamento | = |

| Lavorazioni | Tariffe (€) |
|--|---------------------------|
| Cessione di concentrati eritrocitari di gruppo 0 Rh negativo per scorte ed emergenze | 20 |
| Leucodeplezione mediante filtrazione non in linea post storage° | 21 (EC) 32 (Piastrine) |

| | |
|---|--------------------|
| Leucodeplezione mediante filtrazione non in linea al letto del paziente ^o | 16 (EC) 23 (EC) |
| Lavaggio cellule manuale | 27 |
| Lavaggio cellule con separatore | 92 |
| Irradiazione | 19 |
| Proccdua completa congelamento / scongelamento cellule (eritrociti o piastrine) | 246 |
| Criopreservazione cellule staminali da aferesi | 510 |
| Proccdua completa congelamento / scongelamento cellule staminali da aferesi (con rimozione manuale soluzione criopreservante) | 148 |
| Inattivazione virale del plasma (unità da scomposizione sangue intero o da aferesi) | 60 |
| Inattivazione virale delle piastrine (da pool di buffy-coat o da aferesi) | 60 |
| ^o fatte salve successive disposizioni normative | = |

ALLEGATO 2

Prezzo unitario di cessione dei medicinali plasmaderivati prodotti da plasma nazionale in convenzione/conto lavorazione

| Prodotto | Unità di misura | Tariffe per grammo / U.I.* |
|-----------------------------|-----------------|----------------------------|
| Albumina | Grammi | € 1.9 |
| Immunoglobulina polivalente | Grammi | € 35.00 |
| Fattore VIII | U.I. | € 0.23 |
| Fattore IX | U.I. | € 0.23 |
| Complesso Protrombinico | U.I. | € 0.24 |
| Antitrombina | U.I. | € 0.225 |